



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 29 декабря 2023 года № ФСЗ 2010/06698

На медицинское изделие
Скарификатор Diacont в комплекте со стерильными ланцетами

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "Диаконт" (ООО "Диаконт"),
Россия, 125284, Москва, ул. Беговая, д. 13, кв. 90

Производитель
"ОК Биотек Ко. Лтд.", Тайвань,
OK Biotech Co. Ltd., No. 91, Sec. 2, Gongdao, 5th Road, 30070, Hsinchu City, Taiwan

Место производства медицинского изделия
OK Biotech Co. Ltd., No. 91, Sec.2, Gongdao, 5th Road, 30070, Hsinchu City, Taiwan

Номер регистрационного досье № РД-57983/74860 от 20.09.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 29 декабря 2023 года № 9937
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков



0075177

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

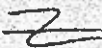
от 29 декабря 2023 года № ФСЗ 2010/06698

Лист 1

На медицинское изделие

Скарификатор Diasont в комплекте со стерильными ланцетами, в составе:

1. Скарификатор Diasont для получения капиллярной крови - 1 шт.
2. Ланцеты одноразовые Diasont, калибр 30 G (0,3 мм) - 10 шт/уп. или 100 шт/уп.
3. Инструкция по применению - 1 шт.



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0136169